Japanese laid-open application H02-124883, (published on 05/14/1990, assignee Kitasato Institute, titled "Isofavone derivatives which have anti-oxidation activity and manufacturing methods") discloses isoflavone compounds that have a general formula shown below.

Claim 1 translation:

[Isoflavone compounds or salts of such isoflavone compounds that have a general formula:

$$R_{2}$$
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{7}

wherein ____ is double bond or single bond, X is O or H₂, R1 – R9 are H, OH, OCH3, OC2H5, SCH3, COO, or halogen, either one of both of R1 and R1, R2 and R3, R3 and R4, R5 and R4, R6 and R7, R4 and R8, R8 and R9 can be methylendioxy group.]

Claim 2 relates to a manufacturing method using microorganism. The purpose of this research is to produce compounds that have antioxidation activity. There are data showing the antioxidation activity of these compounds.

@ 公開特許公報(A) 平2-124883

@Int. Cl. 5	識別配号	J	宁内整理番号	@公開	平成2年(1990)5月14日
C 07 D 311/58 311/04 311/36 311/38 311/64			7375-4C 7375-4C 7375-4C 7375-4C 7375-4C		
C 09 K 15/10 C 12 P 17/18 (C 12 P 17/18 C 12 R 1:465)	1	D	7043-4H 8931-4B 零奋請求	未請求	請求項の数 2 (全11頁)

9発明の名称 抗酸化作用を有するイソフラボン誘導体およびその製造法

②特 願 昭63-278780

@出 頤昭63(1988)11月4日

创発明者大村 智 東京都世田谷区瀬田5-12-7

⑫発 明 者 小 見 山 寛 楓 神奈川県横浜市南区六ツ川2丁目3番地の301 サンライ

ズ弘明寺104号

@発明者船山宿次神奈川県横浜市緑区長津田7丁目10-18-301

①出 願 人 北里研究所(社団法 東京都港区白金5丁目9番1号

人)

四代 理 人 弁理士 小林 和憲 外1名

明知一部

1. 発明の名称

抗酸化作用を有するイソフラボン誘導体および その製造法

2. 特許請求の範囲

(1)、一般式

$$R_2$$
 R_1
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_6
 R_7

(式中、 ここ は一重結合または二重結合、XはOまたはH:、R:~R。は各々H、OH、メトキシ、エトキシ、メチルチオ、カルボン数またはハロゲン原子を示すか、あるいはR:とR:、R:とR:、R:とR:、R:とR:、R:とR:、R:とR:、R:とR:のいずれか1つまた

は2つ以上のメチレンジオキシ基を形成していて もよい)で設されるイソフラボン誘導体またはそ の塩。

(2)、ストレプトマイセス域に関し、一般式

$$R_3$$
 R_2
 R_1
 R_3
 R_5
 R_6
 R_7

(式中、 ---- は一重結合または二重結合、XはOまたはH₂、R₁ ~ R₂ は各々H、OH、メトキシ、メチルチオ、エトキシ、カルボン酸またはハロゲン原子を示すか、あるいはR₁ とR₂、R₂とR₃、R₃とR₄、R₅とR₄、R₅とR₆、R₆とR₇、R₇とR₇、およびR₆とR₇のいずれか1つまたは2つ以上のメチレンジオキシ基を形成してもよい)で表されるイソフラボン誘導体を生産する能

力を有する故生物を培地に培養してほイソフラボン誘導体を生産蓄積せしめ、得られた培養物から はイソフラボン誘導体を採取することを特徴とす る上記一般式で表されるイソフラボン誘導体また はその塩の製造法。

3、発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、抗酸化剤として有用なイソフラポン 誘連体およびその製造法に関する。

(従来の技術)

従来、天然物由来の抗酸化活性を有する物質と しては、αートコトリエノール、τートコフェロール、ピタミンE、イソフラボン誘導体などが知られている。.

イソフラボン誘導体は、植物由来または化学合成により得られることが知られている [An. Acade. Brasil. Cienc. 40. l47-150 (1968)、Agr. Biol. Chem., 32 (6). 740~746 (1968)、J. Agr. Food. Chem..

24. 1174~1177 (1976)、米国特許許4. 157. 984 (1979)、米国特許第4. 264. 509 (1981))が挙げられ

(発明が解決しようとする課題)

本発明は、微生物の産生する抗酸化活性物質を 得ることを目的とする。

(課題を解決するための手段)

本発明者らは、有用な生理活性物質を得ることを目的として、種々の放課菌を分離し、その生産物について研究を行った結果、東京都奥武廠の土塩から新たに分離した放線菌が、その培養物中に抗酸化活性を有するイソフラノイド誘導体を生産することを見出し、本発明を完成したものである。

即ち、本発明は、一般式

$$\begin{array}{c} R_{4} \\ R_{2} \\ R_{1} \\ X \\ R_{9} \\ R_{8} \\ R_{7} \end{array}$$

(式中、 ----- は一重結合または二重結合、XはOまたはH。、R、~R、は各々H、OH、メトキシ、メチルチオ、エトキシ、カルボン酸またはハロゲン原子を示すか、あるいはR、とR。、R、とR、、R、とR。とR、、C、とR。とR、、C、とR。およびR。とR。のいずれか1つまたは2つ以上のメチレンジオキシ基を形成してもよい)で表されるイソフラボン誘導体またはその塩治である。

上記の塩としては、塩学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩などが挙げられる。

本発明のイソフラボン誘導体を生盛する能力を有する微生物は、ストレプトマイセス属に属するが、例えば本発明者らが分離したストレプトマイセス属に属する菌体 O H - 1 0 4 9 は、本発明に最も有効に使用される菌体の一例であって、本関体 O H - 1 0 4 9 の菌学的性質を示すと次の通りである。

(1) 形態的性質

栄養菌糸は、各種寒天培地上でよく発達し、分 断は観察されない。気菌糸はスターチ無機塩寒天 培地等で豊富に者生し、灰色を呈する。顕微鏡下 の観察では、気菌糸は直線状を呈し、20ケ以上 の粒子の連鎖が認められる。胞子の大きさは1. 1×0.7μmで、卵型である。胞子の表面は平 帯である。菌核、胞子のうおよび遊走子は見出されない。

(II)各種培地上での性状

イー・ピー・シャーリング (E. B. shir ling) とデー・ゴットリープ (D. Gott lieb) の方法 (インターナショナル・ジャー ナル・オブ・システィマティック・パクテリオロジー、16巻、313頁、1966年)によって 調べた本生座菌の培養性状を次表に示す。色頃は 環準色として、カラー・ハーモニー・マニュアル 第4版(コンテナー・コーポレーション・オブ・ アメリカ・シカゴ、1958年)を用いて決定し、 色票名とともに括弧内にそのコードを併せて記し た。以下は特記しない限り、27℃、2週間目の 各増地における観察の結果である。:

培養性状

	生育	黄弱に生育、無色
	35 西	ライトアイポリー
シュククロー		(2 c a)
ス・硝酸塩寒	杂幽龙	黄弱、粉状、
天		ライトページュ
		(3 e c)
	可溶性色	生産しない
	君	
I	1	!

	生育	良好に生育、
		ライトアイポリー
グルコース・		(2 c a)
アスパラギン	夏面	ライトマスタード
寒天		タン(210)
(1SP)	気菌糸	豊富に着生、
		ピロード状、
		シルバーグレイ
		(3 f a)
	可溶性色	生産しない
	I .	
	素	
	素 生育	良好に生育、
		良好に生育、 ライトアイポリー
		1
・グリセロール	生育	ライトアイポリー
・ グリセロール ・アスパラギ	生育	ライトアイポリー (2 c a)
, , ,	生育	ライトアイポリー (2 c a) コパルトタン
・アスパラギ	生育	ライトアイポリー (2 c a) コパルトタン (2 q e)
・アスパラギ ン寒天	生育	ライトアイポリー (2 c a) コパルトタン (2 q e) 亜氰に着性、

1	}	アミューズ
		(5 f e)
	可溶性色	生産しない
	素	
	生育	良好に生育、
		ライトホィート
		(2 0 2)
スクーチ・無	英 面	ライトマスタード
機塩寒天		タン(2 i e) ·
(ISP)	米田水	豊富に菊生、
		ピロード状、
		アミューズ
 		(5 f e)
	可溶性色	生産しない
	荣	
	生育	良好に生育、
チロシン窓天		アイボリ
(1SP)		(2 d b)
I	Ī	l

1	英国	クラブブラウン
		(3 p 2)
	永勘戾	中程度に著性、
		ピロード状、
		コパルトグレイ
	,	(2 f e)
	可熔性色	生産しない
ì	素	
	生育	中程度に浸透して
		生育、
		ライトアイポリー
		(2 c a)
オートミル選	展面	ライトマスタード
天 (ISP)		タン
		(2 i e)
	条菌 液	中程度に養成、
		ピロード状、
		シャドーグレイ
		(5 i h)
1	I	, ,

	可溶性色素	生産しない
酵母エキス・ 皮芽エキス寒 天 (ISP)	生育。	中程度 ドーマン を で で で で で で で で で で で で で で で で で で
	类	
	生育	良好に生育、 ライトホィート
荣袭 恋天	英団	(2 e a) パンプー (2 g c)

ı	余窗及	豆喜に着生、
		ピロード状、
		ブッシウィロー
		グレイ
		(5 d c)
	可溶生色	生産しない
	柔	
	生育	良好に生育、
		ローズベージュ
		(4gc)
	五面	ライトアンパー
ペプトン・酵	}	(3 i c)
母エキス変天	気菌糸	中程度に著生、
(ISP)	}	ピロード状、
		クリーム
		()
	可溶性色	メイプル
	紫	(4 £ e)

1	些育	貧弱に生育、
グルコース・	1	無色
硝酸塩寒天	宴面	パール(3 6 2)
	気菌糸	貧弱に著生、
		サンド
		(3 c b)
	可溶性色	生産しない
	*	
}	生育	良好に生育、
į		ライトアイポリー
ļ		(2 c 2)
グリセロール	東西	サンド
・リンゴ酸カ		(3 c b)
ルシウム寒天	朱薗庆	中程度に着生、
		ピロード状、
		アミューズ
		(5 f e)
	可溶性色	生産しない
	紫	

		[
	生育	良好に生育、
		ライトアイポリー
·		(2 c a)
	凝面	ライトホィート
グルコース・		(2 a a)
ペプトン寒天	気固糸	中程度に着生、
	◆ ♦	ピロード状、
		ホワイト (a)
	-	あるいは
		パールグレイ
		(13dc)
	可溶性色	生産しない
	素	
L		

(111) 生理学的错性質

(1)メラニン色素の生成

(イ) チロシン寒天

陰性

(ロ) ペプトン・イースト鉄袋叉(ハ) グルコース・ペプトン・ゼ

路性

ラチン培地(21~23℃)陰性(ニ)トリプトン・イースト液陰性(3)在化水素の生産陰性(4)硝酸塩の遮元陰性(5)ゼラチンの液化(21~23℃)

(7)脱胎乳の凝固 (3.7 t) 陰性 (6)脱胎乳のペプトン化 (3.7 t) 陽性

(9)生育温度範囲 (10~37℃)

00 炭素源の利用性

(プリーダム・ゴトリープ寒天培地)

利用する :グルコース、マンノース、キ

シロース、フラクトース、ア

ラピノース

やや利用する;シュークロース

利用しない ; ラフィノース、イノシトール

、ラムノース、メリピオース

、セルロース

00セルロースの分解

陰性

(IV)細胞壁組成

· OH-1049 (Streptomyces sp. OH-1049) と称することとした (工 型技術院微生物工業技術研究所、受託書「微工研 図寄託第9858、FERM P-9858」)。

以上、イソフラボン誘導体生産図について説明したが、放級図の一般的性状として図学上の性質は極めて変位しるく、一定したものではなく、自然的にあるいは通常行われる紫外線列人工的を開助あるいは変位誘導剤などを用いる人工とは同知の事実で位は、大大ではなり変位はは勿論、自然変位であるというないできる。

培養は通常浸とうまたは通気復拌培養などの好気的条件下で行うのがよい。工業的には深部通気 復拌培養が好ましい。培養温度は20~40℃で も行い得るが、通常は24~30℃で行うのが好ましい。培養時間は、液体培養の場合、通常1~ 8日培養を行えばよいが、好ましくはイソフラボ ン誘導体の培養物中の曹積量が増大に進した時に 培養を終了すればよい。これらの培地組成、 自地 の被性、培養温度、 機神速度、 通気量などの 銀件は使用する菌株の種類や外部の条件などに とて好ましい結果が得られるよう適宜調節、 選択 されることは言うまでもない。 液体培養においる 発他があるときは、 シリコン油、 植物油、 界面 性別などの消泡剤を適宜使用される。

このようにして得られた培養物中に蓄積されたイソフラボン誘導体は関体内および培養譲渡中に合有されるので、遠心分離して培養ろ液と関体とに分離し、各々からイソフラボン誘導体を採取するのが有利である。

培養ろ液からイソフラボン誘導体を採取するには、培養ろ液を酢酸エチル等の非想水性有機溶媒で抽出するか、あるいは培養ろ液を活性炭、アルミナ、多孔性合成高分子樹脂、イオン交換樹脂などに吸着させ、酢酸エチルなどの溶出溶媒で溶出し、得られた抽出液または溶出液を減圧濃縮するか、またはヘキサンなどの有機溶媒を加えて沈澱

このようにして得られたイソフラボン認導体としては、例えば第1表に記載の〇H-1049P 物質、〇H-1049Q物質、〇H-1049R 物質が挙げられる。

第1度

化学	OH-1049P 物質	0H-10490 物質	OK-1049R 物質
構造			

·O O X O OH н Н R. н Н R, ОН OH ОН R. CE R4 OH н H Н R s R. н ОН ОН ОН OH OH R. • н н R. Н Н . H R. IJΨ 第1図の通 第2図の通 第3図の通 り(メタノ り(メタノ り(メタノ - ル中) ール中) ール中) 第5図の通 第6図の通 I R 第4図の温 b (KBr 9 (KBr b (KBr 法) 法) 法)

次に実施例を挙げて本発明を具体的に説明する。 (実施例)

実施例 1

OH-1049P、Q、R生魔菌の培養

500m 4 容坂口フラスコに食塩0.3%、きな粉2.0%、クリセロール2.0%を含む液体培地(pH7.0) [A培地] 100m 4 を液閉し、これにグルコース1.0%、ペプトン0.5%、肉エキス0.5%、食塩0.3%、寒天1.2%を含む寒天斜面培地上に27℃で14日間培養したストレプトマイセス エスピー・〇Hー1049の斜面培養から1白金耳を接種し、振幅17cm、好分120回往復するレンプロカル・シェーカーで、27℃で72時間振とう培養して複単を得た。

次に30 & 容ジャー・ファーメンターに A 培地 20 & を仕込み滅留した後、上記方法で得られた 種母 1 & を無菌的に移植し、28 でで毎分 150 & の空気を通気し、撹拌しながら3日間培養して、 培養板約20 & を得た。

事物例 2

接表物からのOH-1049P、Q、Rの抽出 実施例1で得られた培養液に約1kgのハイフロースーパーセルを加え吸引速過し、その培養総 施約202に202の酢酸エチルを加え環律・抽出した。水層と酢酸エチル層とを分液後、水層に再び102の酢酸エチルを加え、環律・抽出した。水層と酢酸エチルを加え、環律・抽出した。水層と酢酸エチル層とを分液後、関酢酸エチル層を含わせ、約22になるまで改圧濃縮し、濃縮緩を を約12の酸イオン水で洗浄した後、有機溶解を を約12の酸イオン水で洗浄した後、有機溶解を を約12の酸イオン水で洗浄したで、OH-10 49P、QおよびR物質を含有する油状物質を得た。

実施例3

<u>シリカゲルクロマトグラフィーによる抗生物質</u> OH-1049P、Q、Rの抗盟

実施例2で得られた抽状物質を、予めクロロホルムを用いて充填された内径70mm、長さ300mmのシリカゲル60(Merck社製)カラ

ムに吸着せしめ、クロロホルムからメタノールに連続的に変化させる溶出熔緩を用いてクロマトグラフィーを行った。溶出液のうち、抗酸化活性のあるフラクションを集め、減圧濃縮し、純度約10%程度のOH-1049P、Q、R物質含有距分を得た。

実施例 4

<u>高速液体クロマトグラフィーによるOH-10</u> 49P、Q、R物質の単離

実施例3で得たOH-1049P、Q、R物質 含有函分からOH-1049P、Q、Rの統品を 番るために次の高速クロマトグラフィーにより分 離積製した。

高速液体クロマトグラフィーは、送液ポンプとしてTORIROTARY-V(日本分光製)、検出器としてUVIDEC-100-V(日本分光製)、カラムは、オクタデシルシラン化シリカゲルのYMCD-ODS-5、内径20mm×扱さ250mm(山村化学研究所製)を用いた。実施例3で得たOH-1049P、Q、R粗生成物

約1 mgを10 u 2 に溶解させたサンプルを注入し、展開溶出溶媒としてメタノールー水(1:1)混合溶媒を用い、被長270 n m の繋外部吸収でOH-1049P、Q、R物質に該当するピークを集めた。この適分を波圧濾絡して抗OH-1049P、Q、Rの純品をそれぞれ約0.1 mgを得た。

実施例 5

<u>分取得面クロマトグラフィーによるOH-10</u> <u>49P、Q、Rの単</u>機

分取課階クロマトグラフィーは、溝層クロマトグラフィー用プレートとしては、シリカゲル6
OFise、20×20cm (Merck社製)を用い、実施例3で得たOH-1049P、Q、R粗生成物20mgを少量のクロロホルムに溶かし、これをシリカゲルプレートに搭状にスポットした。この薄階板をクロロホルムーメタノール(9:1)混合溶媒で展開し、UVランプ(254nm)下で検出され得るOH-1049P、Q、Rを含有する帯を掻き取られたシリカゲルを、アセ

トンを用いてOH-1049P、Qを抽出することにより、OH-1049P、Q、R物質の雑品 各々約1.5mgを得た。

(発明の効果)

本発明のイソフラボン誘導体は抗酸化剤として有用である。活性酵素定量法(Uchiyama ら、Anal. Biochem. . Bi. 271 ~ 278)により、その抗酸化活性を試験した。その結果は第2次の通りである。

第2表 抗酸化力の比較 *

<u>サンプル提度</u> サンプル名	100	20	10			1 / m	
α-Դ⊐ - リ	100	100		92	•	42	-
エノール ェートコフエ	100	41	-	4	-	3	•
ロール ビタミンE	87	25	-	2	_	0	
O H - 1049 P	98	98	-	84	-	42	٠.







